ATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELL
Bureau international

LLE



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: (11) Numéro de publication internationale: WO 97/43341 C08L 95/00, C09D 195/00 A1 (43) Date de publication internationale:20 novembre 1997 (20.11.97) (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/00811 (81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, CZ, EE, HU, JP, KR, LT, LV, MX, NO, PL, SG, SK, US, VN, brevet européen (AT. BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, (22) Date de dépôt international: 6 mai 1997 (06.05.97) NL, PT, SE). (30) Données relatives à la priorité: 10 mai 1996 (10.05.96) FR Publiée 96/05827 Avec rapport de recherche internationale. (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): ELF ANTAR FRANCE [FR/FR]; Tour Elf, 2, place de la Coupole, La Défense 6, F-92400 Courbevoie (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PLANCHE, Jean-Pascal [FR/FR]; Gravetan, F-38540 Saint-Just-Chaleyssin (FR). LACOUR, Claude [FR/FR]; Les Cèdres. 6, rue Lamarck, F-38200 Vienne (FR). TURELLO, Patrick [FR/FR]; Bâtiment D "Le Grillon", F-69340 Francheville (FR). (74) Mandataire: BOILLOT, Marc; Elf Aquitaine Production, Dépt. Propriété Industrielle, Tour Elf, F-92078 Paris La Défense Cedex (FR).

- (54) Title: BITUMEN/POLYMER COMPOSITIONS WITH IMPROVED STABILITY AND THEIR APPLICATION IN CARRYING OUT SURFACING OPERATIONS
- (54) Titre: COMPOSITIONS BITUME/POLYMERE A STABILITE AMELIOREE ET LEUR APPLICATION A LA REALISATION DE REVETEMENTS

#### (57) Abstract

The invention discloses bitumen/polymer compositions containing a bitumen or a mixture of bitumens and, reckoned by weight of bitumen, 0.3 % to 20 % of at least one primary polymer selected among certain elastomers and plastomers and 0.01 % to 12 % of at least one olefinic polymer bearing epoxy or COOH groupings. The said compositions are useful, directly or after dilution, to form bitumen/polymer binders for carrying out road surfacing, for coated materials or waterproof coatings.

#### (57) Abrégé

Ces compositions bitume/polymère renferment un bitume ou mélange de bitumes et, comptés en poids du bitume, 0,3 % à 20 % d'au moins un polymère primaire choisi parmi certains élastomères et plastomères et 0,01 % à 12 % d'au moins un polymère oléfinique porteur de groupements époxy ou COOH. Lesdites compositions sont utilisables, directement ou après dilution, pour former des liants bitume/polymère pour la réalisation de revêtements superficiels routiers, d'enrobés ou de revêtements d'étanchéité.

"NCDOCID: -WO 074334141 1

# UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ΑŁ	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	1.T	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΛU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaidjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	<b>GR</b>	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE.	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	1E	Frlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	1L	Israči	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Сапада	ΙT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
Ct	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ.	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	ΚZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	I,C	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	ŁR	Libéria	SG	Singapour		

Compositions bitume/polymère à stabilité améliorée et leur application à la réalisation de revêtements

5

10

Acuvoiu- >Mv

L'invention a trait à des compositions bitume/
polymère ayant une stabilité améliorée se traduisant,
notamment, par une très bonne aptitude au stockage à chaud
et par d'excellentes propriétés mécaniques. Elle se rapporte
encore à l'application desdites compositions à la
réalisation de revêtements et en particulier de revêtements
superficiels routiers, d'enrobés ou encore de revêtement
d'étanchéité.

- 15 Il est connu d'utiliser des compositions bitumineuses comme revêtements de surfaces diverses et en particulier comme enduits superficiels routiers à condition que ces compositions possèdent un certain nombre de qualités mécaniques essentielles.
- Ces qualités mécaniques sont appréciées, en pratique, en déterminant, par des essais normalisés, une série de caractéristiques mécaniques, dont les plus utilisées sont les suivantes :
- température de ramollissement (en abrégé TBA), 25 exprimée en °C et déterminée par l'essai Bille et Anneau défini par la norme NF T 66008,
  - point de fragilité ou point de Fraass, exprimé en °C et déterminé selon la norme IP 80/53,
- pénétrabilité, exprimée en 1/10 de mm et 30 déterminée selon la norme NF T 66004,
  - caractéristiques rhéologiques en traction déterminées selon la norme NF T 46002 et comportant les grandeurs :
    - . contrainte au seuil  $\sigma_s$  en bars,
- 35 . allongement au seuil  $\varepsilon_s$  en %,
  - . contrainte à la rupture  $\sigma_r$  en bars,
  - . allongement à la rupture  $\varepsilon_r$  en %.

WO 97/43341 PCT/FR97/00811

En général, les bitumes conventionnels ne présentent pas simultanément l'ensemble des qualités requises et l'on sait depuis longtemps que l'addition de polymères variés à ces bitumes conventionnels permet de modifier favorablement les propriétés mécaniques desdits bitumes et de former des compositions bitume/polymère ayant des qualités mécaniques améliorées par rapport à celles des bitumes seuls.

Les polymères susceptibles d'être ajoutés aux des bitumes peuvent être élastomères tels que polyisobutylène, polyisoprène, polybutadiène, polychloroprène, caoutchouc butyle, copolymères statistiques éthylène/propylène (EP), terpolymères statistiques éthylène/propylène/diène (EPDM), polynorbornène ou encore plastomères tels que polypropylène, polyéthylènes, copolymères éthylène/acétate de vinyle, copolymères éthylène/acrylate de méthyle, copolymères éthylène/acrylate de butyle.

Les compositions bitume/polymère à base d'un bitume ou mélange de bitumes et d'un ou plusieurs polymères du type précité ont une stabilité limitée au stockage. Il se produit assez rapidement une démixtion entre la phase bitumineuse et la phase polymère, avec comme conséquence une dégradation des propriétés physicomécaniques desdites compositions au bout d'un temps relativement réduit de stockage.

25 a trouvé que l'incorporation de polymères oléfiniques porteurs de groupements fonctionnels époxy ou COOH à des compositions bitume/polymère, constituées d'un bitume ou mélange de bitumes et d'un ou plusieurs polymères tels que précités, améliorait notablement la stabilité desdites compositions au stockage et par la même assurait le 30 maintien voire même une amélioration de caractéristiques physicomécaniques.

L'invention a pour objet des compositions bitume/polymère, à stabilité améliorée, comportant un bitume ou mélange de bitumes et, comptés en poids du bitume ou mélange de bitumes, 0,3 % à 20 % et plus particulièrement 0,5 % à 10 % d'au moins un polymère primaire choisi dans le groupe formé par les homopolymères de diènes conjugués, les

35

10

15

diènes conjugués entre de eux, les copolymères | polynorbornènes, les polyisobutylènes, le caoutchouc butyle, les homopolymères d'oléfines en C2 à C4, les copolymères d'éthylène et de propylène, les terpolymères d'éthylène, de propylène et d'un diène ou d'une alpha-oléfine en C4 à C12 et les copolymères d'éthylène et d'au moins un monomère A de formule  $CH_2 = C_{1R_3}^{/R_1}$ , où  $R_1$  désigne H,  $CH_3$  ou  $C_2H_5$  et  $R_2$ représente un radical -COOR<sub>5</sub>, -OR<sub>5</sub>, -OOCR<sub>6</sub> ou phényle avec R<sub>5</sub> désignant un alkyle en  $C_1$  à  $C_{10}$  et de préférence en  $C_1$  à  $C_6$ et R<sub>6</sub> représentant H ou un alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>3</sub>, lesdites compositions se caractérisant en ce qu'elles renferment en outre, comptés en poids du bitume ou mélange de bitumes, 0,01 % à 12 % et de préférence 0,1 % à 5 % d'un polymère oléfinique à groupements fonctionnels époxy ou COOH choisis parmi les copolymères renfermant, en poids, x % de motifs issus de l'éthylène ou du propylène, y % de motifs issus d'un ou plusieurs monomères A précités, z % de motifs issus d'au moins un monomère B de formule  $R_3 - CH = C_{1R_1}^{R_1}$  et v % de motifs issus d'un ou plusieurs monomères C différents des monomères A et B, avec  $R_1$  désignant H,  $CH_3$  ou  $C_2H_5$ ,  $R_3$ désignant H, COOH ou COOR5, R4 représentant un radical -COOH, -COO-CH $_2$ -CH-CH $_2$  ou -O-CH $_2$ -CH-CH $_2$ , R5 étant un radical alkyle en

 $C_1$  à  $C_{10}$  et de préférence en  $C_1$  à  $C_6$  et x, y, z et v représentant des nombres tels que  $40 \le x \le 99,9$ ,  $0 \le y \le 50$ ,  $0,1 \le z \le 20$  et  $0 \le v \le 15$  avec x+y+z+v=100, à l'exclusion des compositions bitume/polymère ci-dessus, qui referment, en poids du bitume ou mélange de bitumes, soit (i) 0,1% à 10% de copolymère oléfinique à groupements époxy et, simultanément, comme polymères primaires, 0,1% à 10% d'un copolymère d'éthylène et d'un monomère ayant la formule

 $CH_2=C$  ,  $R_1$  et  $R_5$  ayant la signification donnée plus  $COOR_5$ 

haut, 0% à 10% d'un élastomère thermoplastique D et 0% à 10% d'un copolymère EVA ou bien (ii) 0,5% à 4% de copolymère oléfinique à groupements époxy et, simultanément à titre de

10

15

polymères primaires utilisés conjointement, 2% à 6% d'un élastomère thermoplastique D et 0,5% à 5% d'un copolymère EVA, l'élastomère D étant choisi parmi les polybutènes, les polybutadiènes, les polyisoprènes, les copolymères éthylène/propylène, les copolymères éthylène/butène et les copolymères éthylène/diènes.

De préférence, dans les copolymères précités x, y, z et v sont tels que  $50 \le x \le 99,5$ ,  $0 \le y \le 40$ ,  $0,5 \le z \le 15$  et  $0 \le v \le 10$  avec x+y+z+v=100.

Les monomères A de formule  $CH_2 = C \binom{R_1}{R_2}$ , qui fournissent, dans le copolymère les contenant, des motifs  $\begin{bmatrix} R_1 \\ CH_2 - C \\ R_2 \end{bmatrix}, \text{ sont en particulier choisis parmi le formiate de }$ 

vinyle, l'acétate de vinyle, le propionate de vinyle, le butyrate de vinyle, les éthers de vinyle  $CH_2 = CH-O-R_5$  où  $R_5$  est un radical alkyle en  $C_1$  à  $C_{10}$  et de préférence en  $C_1$  à  $C_6$  tel que méthyle, éthyle, propyle, butyle, pentyle, hexyle, les acrylates et méthacrylates d'alkyle respectivement de

formule  $CH_2 = CH-COOR_5$  et  $CH_2 = C-COOR_5$  où  $R_5$  a la signification donnée ci-dessus.

Les monomères B de formule  $R_3 - CH = C_{\setminus R_4}^{\setminus R_1}$ , qui fournissent dans le copolymère oléfinique fonctionnalisé des motifs  $\begin{pmatrix} H & R_1 \\ C - & C \end{pmatrix}$ , sont en particulier choisis parmi l'acide

maléique et son anhydride, l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, les maléates acides d'alkyle de formule  $HOOC-CH=CH-COOR_7$  où  $R_7$  est un radical alkyle en  $C_1$  à  $C_6$  tel que méthyle, éthyle, propyle, butyle, les acrylates et

méthacrylates de glycidyle de formule  $CH_2 = CH-COO-CH_2-CH-CH_2$ ,

Ch COCCIO MO 074224141 I

25

WO 97/43341 PCT/FR97/00811 5

Les monomères C dont la présence dans le copolymère oléfinique est facultative, sont des monomères polymérisables par voie radicalaire différents des monomères A et B, comme, par exemple, CO, SO<sub>2</sub> et acrylonitrile.

En particulier, les copolymères oléfiniques porteurs de groupements fonctionnels époxy ou COOH sont choisis parmi :

- (a) les copolymères statistiques d'éthylène et d'un monomère B choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléique ou son anhydride, l'acrylate de glycidyle et le méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 80 % à 99,7 % et de préférence 85 % à 99,5 % d'éthylène;
- (b) les terpolymères statistiques d'éthylène, d'un monomère A choisi parmi l'acétate de vinyle et les acrylates ou méthacrylates d'alkyle à reste alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>6</sub> tel que méthyle, éthyle, propyle, butyle, hexyle, et d'un monomère B choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléique ou son anhydride, l'acrylate de glycidyle et le méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 0,5 % à 40 % de motifs issus du monomère A et 0,5 % à 15 % de motifs issus du monomère B, le reste étant formé de motifs issus de l'éthylène; et
- copolymères résultant du greffage (c) les parmi l'acide 25 monomère B choisi acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléique ou son anhydride, l'acrylate glycidyle et le méthacrylate de glycidyle, sur un substrat consistant en polymère choisì parmi un les polyéthylènes, notamment polyéthylènes basse densité, les polypropylènes et les copolymères statistiques d'éthylène et 30 d'acétate de vinyle ou d'éthylène et d'acrylate ou de méthacrylate d'alkyle à reste alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>6</sub> tel que méthyle, éthyle, propyle, butyle, hexyle, qui renferment, en poids, 40 % à 99,7 % et de préférence 50 % 35 d'éthylène, lesdits copolymères greffés renfermant, en poids 0,5 % à 15 % de motifs greffés issus du monomère B.

5

Sont particulièrement préférés, les copolymères oléfiniques à groupements fonctionnels époxy ou COOH choisis parmi :

(i) les terpolymères statistiques d'éthylène, d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle à reste alkyle en  $C_1$  à  $C_6$  tel que méthyle, éthyle, butyle, et d'anhydride maléique, qui renferment, en poids, 0.5 % à 40 % de motifs issus d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle et 0.5 % à 15 % de motifs issus de l'anhydride maléique, le reste étant formé de motifs issus de l'éthylène;

10

15

25

30

35

- (ii) les terpolymères statistiques d'éthylène, d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle à reste alkyle en  $C_1$  à  $C_6$  tel que méthyle, éthyle, butyle, et d'acrylate ou méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 0.5 % à 40 % de motifs issus d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle et 0.5 % à 15 % de motifs issus d'acrylate ou méthacrylate de glycidyle, le reste étant formé de motifs issus de l'éthylène;
- (iii) les polyéthylènes basse densité greffés 20 anhydride maléique et les polypropylènes greffés anhydride maléique, qui renferment, en poids, 0,5 % à 15 % de motifs greffés issus de l'anhydride maléique;
  - (iv) les polyéthylènes basse densité greffés acrylate ou méthacrylate de glycidyle et les polypropylènes greffés acrylate ou méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 0,5 % à 15 % de motifs greffés issus du dérivé glycidyle.

Avantageusement, les copolymères oléfiniques porteurs de groupements fonctionnels époxy ou COOH, utilisés pour produire la composition bitume/polymère, ont des masses moléculaires telles que l'indice de fluidité desdits copolymères, déterminé selon la norme ASTM D 1238 (essai réalisé à 190°C sous une charge de 2,16 kg), a une valeur, exprimée en grammes par 10 minutes, comprise entre 0,3 et 3000 et de préférence entre 0,5 et 900.

Le bitume ou mélange de bitumes, que l'on utilise pour la mise en oeuvre du procédé selon l'invention, est choisi avantageusement parmi les divers bitumes qui

possèdent une viscosité cinématique à 100°C comprise entre  $3x10^{-2} \text{ m}^2/\text{s}$ de préférence  $0.5 \times 10^{-4} \text{ m}^2/\text{s}$ et et entre  $1 \times 10^{-4}$  m<sup>2</sup>/s et  $2 \times 10^{-2}$  m<sup>2</sup>/s. Ces bitumes peuvent être des bitumes de distillation directe ou de distillation sous encore des bitumes soufflés pression réduite ou semi-soufflés, des résidus de désasphaltage au propane ou au pentane, des résidus de viscoréduction, voire même certaines coupes pétrolières ou des mélanges de bitumes et distillats sous vide ou encore des mélanges d'au moins deux des produits venant d'être énumérés. Avantageusement, le bitume ou mélange de bitumes utilisé dans le procédé selon l'invention, outre une viscosité cinématique comprise dans les intervalles précités, présente une pénétrabilité à 25°C, définie suivant la norme NF T 66004, comprise entre 5 et 800 et de préférence entre 10 et 400.

Le polymère primaire peut être en particulier tel polybutadiène, polyisoprène, polychloroprène, que butadiène/isoprène, polynorbornène, copolymères polyisobutylène, caoutchouc butyle, polyéthylène densité, polypropylène, polyéthylène basse polybutène, copolymères statistiques éthylène/propylène (EP), terpolymères statistiques éthylène/propylène/diène (EPDM), copolymères éthylène/acétate de vinyle (EVA), copolymères éthylène/acrylate d'un alkyle en C<sub>1</sub> notamment copolymères éthylène/acrylate de méthyle copolymères éthylène/acrylate de butyle, et copolymères éthylène/méthacrylate d'un alkyle en  $C_1$  à  $C_6$ , notamment copolymères éthylène/méthacrylate d'éthyle et copolymères éthylène/méthacrylate de butyle, copolymères éthylène/styrène, copolymères éthylène/butène/styrène.

Le cas échéant, au moins une partie du polymère primaire peut être constituée de déchets broyés dudit polymère.

La composition bitume/polymère est préparée en mettant en contact le ou les polymères primaires et le ou les polymères oléfiniques fonctionnalisés à groupements époxy ou COOH avec le bitume ou mélange de bitumes, dans des proportions choisies dans les intervalles définis

10

15

20

25

30

WO 97/43341 PCT/FR97/00811

précédemment, en opérant à des températures comprises entre 100°C et 230°C, plus particulièrement entre 120°C et 190°C, et sous agitation, pendant une durée d'au moins 10 minutes, généralement de l'ordre de quelques dizaines de minutes à quelques heures et, par exemple, de 10 minutes à 8 heures et plus particulièrement de 10 minutes à 5 heures pour former une masse homogène constituant la composition bitume/polymère. Le polymère primaire peut être incorporé au bitume ou mélange de bitumes avant ou après le polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH, une incorporation simultanée pouvant être également envisagée.

constitution, la cours de sa composition bitume/polymère peut être encore additionnée de 1 % à 40 % et plus particulièrement de 2 % à 30 %, en poids du bitume, d'un agent fluxant, qui peut consister, notamment, en une huile hydrocarbonée présentant un intervalle de distillation atmosphérique déterminé selon pression la ASTM D 86-67, compris entre 100°C et 600°C et situé plus 150°C 400°C. entre et Cette spécialement hydrocarbonée, qui peut être notamment une coupe pétrolière de caractère aromatique, une coupe pétrolière de caractère naphténo-aromatique, une coupe pétrolière de caractère naphténo-paraffinique, une coupe pétrolière de caractère paraffinique, une huile de houille ou encore une huile d'origine végétale, est suffisamment "lourde" pour limiter l'évaporation au moment de son addition au bitume et en même temps suffisamment "légère" pour être éliminée au maximum après répandage de la composition bitume/polymère de manière à retrouver les mêmes propriétés mécaniques qu'aurait présentées, après répandage à chaud, la composition bitume/polymère préparée sans utiliser d'agent fluxant. L'agent fluxant peut être ajouté au réactionnel que l'on forme à partir du bitume, l'élastomère réticulable au soufre et de l'agent de couplage donneur de soufre, à un moment quelconque de la constitution dudit milieu réactionnel, la quantité d'agent fluxant étant choisie, dans les intervalles définis plus haut, pour être compatible avec l'usage final désiré sur le chantier.

5

10

15

20

25

30

Le milieu à base de bitume ou mélange de bitumes, de polymère ou polymères primaires, de polymère(s) oléfinique(s) porteur(s) de groupements époxy ou COOH et éventuellement d'agent fluxant, qui donne naissance à la composition bitume/polymère, peut encore renfermer un ou plusieurs additifs non polymères susceptibles de réagir avec les groupements époxy ou COOH du polymère oléfinique fonctionnalisé. Ces additifs réactifs peuvent être en particulier des amines, notamment polyamines, primaires ou secondaires, des alcools, notamment polyols, des acides, notamment polyacides, ou encore des sels métalliques.

Des additifs réactifs du type amine sont, exemple, des diamines aromatiques telles que diamino-1, 4 benzène, diamino-2, 4 toluène, diaminonaphtalène, bis(amino-4 phényl) sulfone, bis (amino-4 phényl) éther, bis 15 (amino-4 phényl) méthane, des diamines aliphatiques ou cycloaliphatiques telles que celles de formule H2N - R13 -NH2 où R<sub>13</sub> désigne un radical alkylène en C<sub>2</sub> à C<sub>12</sub> ou cycloalkylène en  $C_6$  à  $C_{12}$ , par exemple éthylènediamine, diaminopropane, diaminobutane, diaminohexane, diaminooctane, 20 diaminododécane, diaminocyclohexane, diaminodécane, diaminocyclododécane, diaminocyclooctane, polyéthylènepolyamines ou polypropylènepolyamines telles que triéthylènetétramine, diéthylènetriamine, tétraéthylènepentamine, dipropylènetriamine, ou encore des 25 amines ou polyamines grasses, c'est-à-dire des amines ou polyamines renfermant un radical alkyl ou alkényl en  $C_{12}$  à C<sub>18</sub> relié à l'atome d'azote d'un groupement amine.

Des additifs réactifs du type alcool sont, en particulier, des polyols tels que diols ou triols et notamment des diols de formule HO -  $R_{14}$  - OH, où  $R_{14}$  désigne un radical hydrocarboné, notamment un radical alkylène en  $C_2$  à  $C_{18}$ , arylène en  $C_6$  à  $C_8$  et cycloalkylène en  $C_6$  à  $C_8$ , et des polyétherdiols de formule HO  $\{C_q, H_{2q}, O\}_r$ H où q est un nombre allant de 2 à 6 et notamment égal à 2 ou 3 et r est un nombre au moins égal à 2 et par exemple allant de 2 à 20. Des exemples de tels polyols sont tels que éthylène glycol, propylène glycol, butylène glycol, diéthylène glycol,

30

35

WO 97/43341 PCT/FR97/00811

triéthylène glycol, tétraéthylène glycol, hexanediol, octane

Des additifs réactifs du type acide sont, en paticulier, des polyacides de formule  $HOOC-R_{14}$ -COOH, où  $R_{14}$  a la signification donnée plus haut. Des exemples de tels polyacides sont tels que acide phtalique, acide téréphtalique, acide malonique, acide succinique, acide adipique, acide glutarique.

Des additifs réactifs du type sel métallique sont, en particulier, des composés tels que hydroxydes, oxydes, alcoolates, carboxylates comme formiates et acétates, méthoxydes, éthoxydes, nitrites, carbonates et bicarbonates de métaux des groupes I, II, III et VIII du Tableau Périodique des Eléments, notamment Na, K, Li, Mg, Ca, Cd, Zn, Ba, Al, Fe.

La quantité de l'additif réactif ou des additifs réactifs, que l'on incorpore au milieu réactionnel donnant naissance aux compositions bitume/polymère, peut aller de 0,01 % à 10 % et plus particulièrement de 0,05 % à 5 % du poids de bitume présent dans ledit milieu réactionnel.

Outre les additifs réactifs et l'agent de fluxage, on peut encore incorporer aux compositions bitume/polymère, à un moment quelconque de leur constitution, des additifs conventionnellement utilisés dans les compositions bitume/polymère tels que promoteurs d'adhésion de la composition bitume/polymère aux surfaces minérales ou encore des charges comme le talc, le noir de carbone, les pneus usagés réduits en poudrette.

Lorsque la composition bitume/polymère renferme un agent fluxant consistant en une huile hydrocarbonée telle que définie plus haut, on peut produire ladite composition bitume/polymère en incorporant le polymère oléfinique porteur de groupements époxy ou COOH et le polymère primaire au bitume ou mélange de bitumes sous la forme d'une solution mère de ces polymères dans l'huile hydrocarbonée constituant l'agent fluxant.

La solution mère est préparée par mise en contact des ingrédients la composant, à savoir huile hydrocarbonée

diol.

10

15

20

25

30

servant de solvant, polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH ou/et polymère primaire et, le cas échéant additif réactif, à des températures comprises entre 10°C et 170°C et plus particulièrement entre 40°C et 120°C et sous agitation, pendant une durée suffisante, par exemple comprise entre 10 minutes et 2 heures, pour obtenir une dissolution complète des ingrédients dans l'huile hydrocarbonée.

Les concentrations respectives des ingrédients, notamment polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH, polymère primaire et, le cas échéant, additif réactif dans la solution mère peuvent varier assez largement fonction, notamment, de la nature de hydrocarbonée utilisée pour dissoudre lesdits ingrédients. Ainsi, les quantités respectives de polymère oléfinique fonctionalisé et de polymère primaire peuvent représenter avantageusement 1 % à 20 % et 5 % à 30 % en poids de l'huile hydrocarbonée.

Pour préparer les compositions bitume/polymère en faisant appel à la technique de la solution mère, on mélange 20 solution mère renfermant le polymère oléfinique fonctionnalisé et le polymère primaire et, le cas échéant les additifs réactifs avec le bitume ou mélange de bitumes, en opérant à des températures comprises entre 100°C 230°C, plus particulièrement entre 120°C et 190°C, et sous agitation, ceci étant réalisé, par exemple, en incorporant 25 la solution mère au bitume ou mélange de bitumes maintenu sous agitation aux températures entre 100°C et 230°C et plus particulièrement entre 120°C et 190°C, puis on maintient le résultant sous agitation à des températures comprises entre 100°C et 230°C, plus particulièrement entre 30 100°C et 190°C, par exemple aux températures utilisées pour réaliser le mélange de la solution mère avec le bitume, pendant une durée moins au égale à 10 minutes, généralement allant de 10 minutes à 2 heures, pour former un 35 produit réaction de constituant la composition bitume/polymère.

La quantité de solution mère mélangée au bitume ou mélange de bitumes est choisie pour fournir les quantités

5

10

désirées, par rapport au bitume, de polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH et de polymère primaire, lesdites quantités étant dans les fourchettes définies précédemment.

compositions bitume/polymère à améliorée selon l'invention peuvent être utilisées telles quelles ou bien diluées avec des proportions variables d'un bitume ou mélange de bitumes ou d'une composition selon l'invention ayant des caractéristiques différentes constituer des liants bitume/polymère ayant une teneur choisie en polymères, qui peut être soit égale (composition non diluée) ou bien inférieure (composition diluée) à la polymères des compositions bitume/polymère teneur en initiales correspondantes. La dilution des compositions bitume/polymère selon l'invention avec le bitume ou mélange de bitumes ou avec une composition selon l'invention de caractéristiques différentes peut être réalisée directement à la suite de l'obtention desdites compositions, lorsqu'une utilisation quasi immédiate des bitume/polymère résultants est requise, ou bien encore après stockage plus moins durée de ou prolongée bitume/polymère, compositions lorsqu'une utilisation différée des liants bitume/polymère résultants envisagée. Le bitume ou mélange de bitumes utilisé pour la dilution d'une composition bitume/polymère selon l'invention peut être choisi parmi les bitumes définis précédemment, comme à la préparation des convenant compositions bitume/polymère.

La dilution d'une composition bitume/polymère par un bitume ou mélange de bitumes ou par une seconde composition selon l'invention à teneur plus faible en polymères, pour un liant bitume/polymère à teneur inférieure à celle de la composition polymères bitume/polymère à diluer, est généralement réalisée mettant en contact, sous agitation et à des températures comprises entre 100°C et 230°C et plus particulièrement entre 120°C et 190°C, des proportions convenables de la composition bitume/polymère à diluer et de bitume ou mélange

5

10

15

20

25

30

20

25

35

de bitumes ou de seconde composition bitume/polymère selon l'invention.

liants bitume/polymère consistant Les compositions bitume/polymère selon l'invention ou résultant de la dilution desdites compositions par un bitume ou bitumes composition mélange de ou par une autre bitume/polymère selon l'invention, jusqu'à la teneur désirée polymère(s) dans lesdits liants, sont applicables, directement ou après mise en émulsion aqueuse, réalisation de revêtements routiers du type enduit superficiel, à la production d'enrobés mis en place à chaud ou à froid, ou encore à la réalisation de revêtements d'étanchéité.

L'invention est illustrée par les exemples suivants donnés à titre non limitatif.

Dans ces exemples, les quantités et pourcentages sont exprimés en poids sauf indication contraire.

En outre, les caractéristiques rhéologiques et mécaniques des bitumes ou des compositions bitume/polymère auxquelles on fait référence dans lesdits exemples, à savoir pénétrabilité et point de ramollissement Bille et Anneau, sont celles définies précédemment.

### EXEMPLES 1 A 6 :

On préparait des compositions bitume/polymère témoins (exemples 1, 2 et 3), ainsi que des compositions bitume/polymère selon l'invention (exemples 4, 5 et 6), pour en évaluer et comparer les caractéristiques physicomécaniques.

On opérait dans les conditions suivantes :

#### 30 Exemple 1 (témoin) :

Dans un réacteur maintenu à 175°C et sous agitation, on introduisait 965 parties d'un bitume ayant une pénétrabilité, déterminée selon les modalités de la norme NF T 66004, dans l'intervalle 50/70, ainsi que 35 parties d'un copolymère statistique éthylène/acétate de vinyle renfermant 18 % d'acétate de vinyle et possédant un indice de fluidité, déterminé selon la norme ASTM D 1238, ayant une valeur égale à 150 g par 10 minutes. Le contenu du réacteur

10

15

20

25

30

35

était ensuite maintenu à 175°C, sous agitation, pendant une durée de 2,5 heures pour produire la composition bitume/polymère.

# Exemple 2 (témoin) :

On opérait comme décrit dans l'exemple 1, en remplaçant toutefois le copolymère éthylène/acétate de vinyle par 20 parties d'un polynorbornène de masse moléculaire supérieure à  $2\times10^6$  (polynorbornène NORSOREX d'ELF ATOCHEM) et en utilisant 980 parties de bitume.

## Exemple 3 (témoin) :

On opérait comme décrit dans l'exemple 1, en remplaçant toutefois le copolymère éthylène/acétate de vinyle par un polyéthylène basse densité possédant un indice de fluidité, déterminé comme indiqué dans l'exemple 1, ayant une valeur égale à 1,2 g par 10 minutes.

# Exemple 4 (selon l'invention) :

Dans un réacteur maintenu à 175°C et sous agitation, utilisé introduisait 950 parties du bitume on copolymère l'exemple 1, ainsi que 35 parties du éthylène/acétate de vinyle utilisé dans l'exemple 1 terpolymère éthylène/acrylate d'un 15 parties méthyle/méthacrylate de glycidyle renfermant 24 % d'acrylate de méthyle et 8 % de méthacrylate de glycidyle et possédant un indice de fluidité (norme ASTM D 1238) ayant une valeur égale à 6 g par 10 minutes. Le contenu du réacteur était ensuite maintenu à 175°C, sous agitation, pendant une durée de 2,5 heures pour former la composition bitume/polymère selon l'invention.

# Exemple 5 (selon l'invention) :

On opérait comme décrit dans l'exemple 4, en remplaçant toutefois le copolymère éthylène/acétate de vinyle par 20 parties du polynorbornène employé dans l'exemple 2 et en utilisant 972,5 parties de bitume et 7,5 parties du terpolymère éthylène/acrylate de méthyle/méthacrylate de glycidyle.

## Exemple 6 (selon l'invention) :

On opérait comme décrit dans l'exemple 4, en remplaçant toutefois le copolymère éthylène/acétate de

vinyle par le polyéthylène basse densité utilisé dans l'exemple 3.

Pour chacune des compositions obtenues comme indiqué dans les exemples 1 à 6, on a déterminé la pénétrabilité à 25°C (Pen) et la température de ramollissement Bille et Anneau (TBA).

En outre, un essai de stabilité au stockage à 180°C pendant 3 jours a été réalisé sur chacune des compositions bitume/polymère obtenue. Cet essai consiste à remplir un tube en aluminium, type "tube dentifrice", au moyen de la 10 composition à étudier et à maintenir le tube renfermant la composition à la température de 180°C pendant la durée choisie pour le stockage, à savoir 3 jours. A la fin de ladite durée, le tube est refroidi, puis il est coupé en trois parties ayant sensiblement même longueur. On détermine 15 pénétration à 25°C la et la température ramollissement de la composition dans chacune des parties haute (tiers supérieur) et basse (tiers inférieur) du tube. (Delta X) différence entre les valeurs 20 caractéristique X dans la partie haute et la partie basse du tube donne une indication de la stabilité de la composition bitume/polymère. La composition est d'autant plus stable que la différence "Delta X" est plus faible.

Les résultats obtenus sont rassemblés dans le 25 tableau ci-après.

Dans ce tableau, les sigles BT, EVA, PNB, PEBD et TPO ont les significations suivantes :

- BT : bitume non modifié de pénétrabilité dans l'intervalle 50/70 utilisé dans les divers exemples ;
- 30 EVA : copolymère statistique éthylène/acétate de vinyle utilisé dans les exemples 1 et 4 ;
  - PNB : polynorbornène utilisé dans les exemples 2 et 5 ;
- PEBD : polyéthylène basse densité utilisé dans les 35 exemples 3 et 6 ;
  - TPO : terpolymère éthylène/acrylate de méthyle/ méthacrylate de glycidyle utilisé dans les exemples 4, 5 et 6.

Les teneurs des compositions en EVA, PNB, PEBD et TPO sont exprimées en pourcentages pondéraux des quantités globales de bitume et polymère(s).

5 Tableau

Exemples	BT	1	2	3	4	5	6	
EVA (%)		3,5			3,5			
PNB (%)			2			2		
PEBD (%)				3,5			3,5	
TPO (%)			_		1,5	0,75	1,5	
Pen (1/10 mm)	68	48	45	50	54	50	53	
TBA (°C)	49	56	62	59	59	70	63	
STOCKAGE A 180°C PENDANT 3 JOURS								
Pen Haut (1/10 mm)	68	83	70	100	54	52	52	
Pen Bas (1/10 mm)	68	42	30	30	53	50	50	
Delta Pen (1/10 mm)	0	41	40	70	1	2	2	
TBA Haut (°C)	49	59	65	62	57	71	63	
TBA Bas (°C)	49	55	56	50	58	69	61	
Delta TBA (°C)	0	4	9	12	-1	2	2	

Au vu des résultats présentés dans le tableau, il apparaît que :

- le bitume de base est stable comme attendu ;
- les compositions bitume/polymère à base d'un bitume et d'un polymère primaire sont toutes instables au stockage (exemples 1 à 3), la composition bitume/polymère renfermant du polyéthylène (exemple 3) étant la plus instable.
- les compositions bitume/polymère selon l'invention à base d'un bitume, d'un polymère primaire et d'un polymère oléfinique fonctionnalisé, ici par des groupements époxy (exemples 4 à 6) sont notablement plus stables que les compositions bitume/polymère témoins (exemples 1 à 3).

10

15

0

## REVENDICATIONS

1 - Compositions bitume/polymère, à stabilité améliorée, comportant un bitume ou mélange de bitumes et, comptés en poids du bitume ou mélange de bitumes, 0,3 % à 20 % d'au moins un polymère primaire choisi dans le groupe 5 formé par les homopolymères de diènes conjugués, copolymères de diènes conjugués entre eux, polynorbornènes, les polyisobutylènes, le caoutchouc butyle, les homopolymères d'oléfines en  $C_2$  à  $C_4$ , les 10 copolymères d'éthylène et de propylène, terpolymères d'éthylène, de propylène et d'un diène ou d'une alpha-oléfine en  $C_4$  à  $C_{12}$  et les copolymères d'éthylène et d'au moins un monomère A de formule  $CH_2 = C_{R_2}^{/R_1}$ , où  $R_1$  désigne H,  $CH_3$  ou  $C_2H_5$  et  $R_2$  représente un radical -COOR<sub>5</sub>, -OR<sub>5</sub>, -OOCR<sub>6</sub> ou phényle avec  $R_5$ 15 désignant un alkyle en  $C_1$  à  $C_{10}$  et  $R_6$  représentant H ou alkyle en  $C_1$  à  $C_3$ , lesdites compositions caractérisant en ce qu'elles renferment en outre, comptés en poids du bitume ou mélange de bitumes, 0,01 % à 12 % d'un polymère oléfinique à groupements 20 fonctionnels époxy ou COOH choisis parmi copolymères renfermant, en poids, x % de motifs issus de l'éthylène ou du propylène, y % de motifs issus d'un ou plusieurs monomères A précités, z% de motifs issus 25 d'au moins un monomère B de formule  $R_3 - CH = C_{\backslash R_1}^{/R_1}$  et v % de motifs issus d'un ou plusieurs monomères C différents des monomères A et B, avec R1 ayant signification précitée,  $R_3$  représentant H, -COOR<sub>5</sub>,  $R_4$  étant un radical -COOH, -COO-CH<sub>2</sub>-CH-CH<sub>2</sub> ou -O-CH $_2$ -CH-CH $_2$ ,  $\rm R_5$  étant un radical alkyle en  $\rm C_1$  à  $\rm C_{10}$  et O

30

x, y, z et v représentant des nombres tels que  $40 \le x \le$ 99,9,  $0 \le y \le 50$ ,  $0,1 \le z \le 20$ ,  $0 \le v \le 15$  $x+y+z+v = 100 , \quad a$ l'exclusion des compositions bitume/polymère ci-dessus, qui referment, en poids du bitume ou mélange de bitumes, soit (i) 0,1% à 10% de copolymère oléfinique à groupements époxy et,

10

20

25

simultanément, comme polymères primaires, 0,1% à 10% d'un copolymère d'éthylène et d'un monomère de formule

CH<sub>2</sub>=C , 
$$R_1$$
 et  $R_5$  ayant la signification donnée  $COOR_5$ 

plus haut, 0% à 10% d'un élastomère thermoplastique D et 0% à 10% d'un copolymère EVA ou bien (ii) 0,5% à 4% de copolymère oléfinique à groupements époxy et, à titre de polymères primaires utilisés conjointement, 2% à 6% d'un élastomère thermoplastique D et 0,5% à 5% d'un copolymère EVA, l'élastomère D étant choisi parmi les polybutènes, les polybutadiènes, les polyisoprènes, les copolymères éthylène/propylène, les copolymères éthylène/ butène et les copolymères éthylène/diènes.

- 2 Compositions selon la revendication 1, caractérisées en ce que leur teneur en polymère primaire représente 0,5 % à 10 % du poids de bitume ou mélange de bitumes.
  - 3 Compositions selon la revendication 1 ou 2, caractérisées en ce que leur teneur en polymère oléfinique à groupements fonctionnels époxy ou COOH représente 0,1 % à 5 % du poids de bitume ou mélange de bitumes.
  - 4 Compositions selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisées en ce que, dans le polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH, les teneurs x, y, z et v sont telles que  $50 \le x \le 99,5$ ,  $0 \le y \le 40$ ,  $0,5 \le z \le 15$  et  $0 \le v \le 10$  avec x+y+z+v=100.
- 5 Compositions selon l'une des revendications l à 4, caractérisées en ce que les monomères A sont choisis parmi le formiate de vinyle, l'acétate de vinyle, le propionate de vinyle, le butyrate de vinyle, les éthers de vinyle  $CH_2 = CH COR_5$ , les acrylates d'alkyle de formule  $CH_2 = CH COOR_5$  et les méthacrylates d'alkyle de formule  $CH_2 = C COOR_5$ ,  $R_5$  étant un radical alkyle en  $CH_3$
- 35  $C_1$  à  $C_{10}$  et de préférence en  $C_1$  à  $C_6$ , notamment méthyle, éthyle, propyle, butyle.

- 6 Compositions selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisées en ce que les monomères B sont choisis parmi l'acide maléique et son anhydride, l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, les maléates acides d'alkyle de formule  $HOOC-CH=CH-COOR_7$  où  $R_7$  est un radical alkyle en  $C_1$  à  $C_6$ , l'acrylate de glycidyle, le méthacrylate de glycidyle et le vinyléther de glycidyle.
- 7 Compositions selon l'une des revendications 1 à 6, 10 caractérisées en ce que les monomères C sont choisis parmi CO, SO<sub>2</sub> et acrylonitrile.

15

20

25

30

OWN RIDOCISMS

- 8 Compositions selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisées en ce que les polymères oléfiniques à groupements époxy ou COOH sont choisis dans le groupe consistant en :
  - (a) les copolymères statistiques d'éthylène et d'un monomère B choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléique ou son anhydride, l'acrylate de glycidyle et le méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 80 % à 99,7 % et de préférence 85 % à 99,5 % d'éthylène;
  - (b) les terpolymères statistiques d'éthylène, d'un monomère A choisi parmi l'acétate de vinyle et les acrylates ou méthacrylates d'alkyle à reste alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>6</sub> tel que méthyle, éthyle, propyle, butyle, hexyle, et d'un monomère B choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléique ou son anhydride, l'acrylate de glycidyle et le méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 0,5 % à 40 % de motifs issus du monomère A et 0,5 % à 15 % de motifs issus du monomère B, le reste étant formé de motifs issus de l'éthylène; et
- (c) les copolymères résultant du greffage d'un monomère B choisi parmi l'acide acrylique, l'acide méthacrylique, l'acide maléique ou son anhydride, l'acrylate de glycidyle et le méthacrylate de glycidyle, sur un substrat consistant en un

10

15

20

25

30

35

polymère choisi parmi les polyéthylènes, notamment polyéthylènes basse densité, les polypropylènes et les copolymères statistiques d'éthylène et d'acétate de vinyle ou d'éthylène et d'acrylate ou de méthacrylate d'alkyle à reste alkyle en  $C_1$  à  $C_6$  tel que méthyle, éthyle, propyle, butyle, hexyle, qui renferment, en poids, 40 % à 99,7 % et de préférence 50 % à 99 % d'éthylène, lesdits copolymères greffés renfermant, en poids, 0,5 % à 15 % de motifs greffés issus du monomère B.

- 9 Compositions selon la revendication 8, caractérisées en ce que les polymères oléfiniques à groupements époxy ou COOH sont choisis parmi :
  - (i) les terpolymères statistiques d'éthylène, d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle à reste alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>6</sub> tel que méthyle, éthyle, butyle, et d'anhydride maléique, qui renferment, en poids, 0,5 % à 40 % de motifs issus d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle et 0,5 % à 15 % de motifs issus de l'anhydride maléique, le reste étant formé de motifs issus de l'éthylène;
  - (ii) les terpolymères statistiques d'éthylène, d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle à reste alkyle en  $C_1$  à  $C_6$  tel que méthyle, éthyle, butyle, et d'acrylate ou méthacrylate de glycidyle, qui renferment, en poids, 0.5 % à 40 % de motifs issus d'acrylate ou méthacrylate d'alkyle et 0.5 à 15 % de motifs issus d'acrylate ou méthacrylate de glycidyle, le reste étant formé de motifs issus de l'éthylène;
  - (iii) les polyéthylènes basse densité greffés anhydride maléique et les polypropylènes greffés anhydride maléique, qui renferment, en poids, 0,5 % à 15 % de motifs greffés issus de l'anhydride maléique; et
  - (iv) les polyéthylènes basse densité greffés acrylate ou méthacrylate de glycidyle et les polypropylènes greffés acrylate ou méthacrylate de glycidyle, qui

20

1

renferment, en poids, 0,5 % à 15 % de motifs qreffés issus du dérivé glycidyle.

- 10 Compositions selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisées en ce que les polymères oléfiniques à groupements époxy ou COOH possèdent un indice de fluidité, déterminé selon la norme ASTM D 1238, ayant une valeur, exprimée en grammes par 10 minutes, comprise entre 0,3 et 3000 et de préférence entre 0,5 et 900.
- 10 11 Compositions selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisées en ce que le bitume ou mélange de bitumes est choisi parmi les bitumes ayant une viscosité cinématique à  $100\,^{\circ}$ C comprise entre  $0.5 \times 10^{-4}$  m²/s et  $3 \times 10^{-2}$  m²/s et de préférence entre  $1 \times 10^{-4}$  m²/s et  $2 \times 10^{-2}$  m²/s.
  - 12 Compositions selon la revendication 11, caractérisées en ce que le bitume ou mélange de bitumes présente une pénétrabilité à 25°C, définie selon la norme NF T 66004, comprise entre 5 et 800 et de préférence entre 10 et 400.
- 13 Compositions selon l'une des revendications l à 12, caractérisées en ce que le polymère primaire est choisi parmi polybutadiène, polyisoprène, polychloroprène, butadiène/isoprène, polynorbornène, copolymères polyisobutylène, caoutchouc butyle, polyéthylène haute 25 polypropylène, polyéthylène basse densité, densité. polybutène, copolymères statistiques éthylène/propylène (EP). terpolymères statistiques éthylène/propylène/diène (EPDM), copolymères éthylène/ acétate de vinyle (EVA), copolymères éthylène/acrylate 30 d'un alkyle en  $C_1$  à  $C_6$ , notamment copolymères éthylène/ acrylate de méthyle et copolymères éthylène/acrylate de et copolymères éthylène/méthacrylate butyle, alkyle en C<sub>1</sub> à C<sub>6</sub>, notamment copolymères éthylène/ méthacrylate d'éthyle et copolymères éthylène/ 35 méthacrylate de butyle, copolymères éthylène/styrène et copolymères éthylène/butène/styrène.

10

15

20

- 14 Compositions selon l'une des révendications : à 13, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues en mettant en contact le ou les polymères primaires et le ou les polymères oléfiniques à groupements époxy ou COOH avec le bitume ou mélange de bitumes, dans les proportions choisies, en opérant à des températures comprises entre 100°C et 230°C, plus particulièrement entre 120°C et 190°C, et sous agitation, pendant une durée d'au moins 10 minutes, en particulier de 10 minutes à 8 heures et plus particulièrement de 10 minutes à 5 heures, pour former une masse homogène constituant la composition bitume/polymère.
  - 15 Compositions selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisées en ce qu'elles renferment, en outre, 1 % à 40 % et plus particulièrement 2 % à 30 %, en poids du bitume ou mélange de bitumes, d'un agent fluxant.
    - 16 Compositions selon la revendication 15, caractérisées en ce que l'agent fluxant consiste en une huile hydrocarbonée présentant un intervalle de distillation à pression atmosphérique, déterminé selon la norme ASTM D 86-67, compris entre 100°C et 600°C et situé plus spécialement entre 150°C et 400°C.
  - 17 Compositions selon la revendication 16, caractérisées en ce que l'huile hydrocarboné est choisie parmi les coupes pétrolières de caractère aromatique, les coupes pétrolières de caractère naphténo-aromatique, les coupes pétrolières de caractère naphténo-paraffinique, les coupes pétrolières de caractère paraffinique, les huiles de houille et les huiles d'origine végétale.
- 16 17, la revendication 18 - Compositions selon 30 obtenues сe qu'elles sont caractérisées en incorporant le polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH et le polymère primaire au bitume ou mélange de la forme d'une solution mère de bitumes sous constituant l'huile hydrocarbonée dans polymères 35 l'agent fluxant.
  - 19 Compositions selon la revendication 18, caractérisées en ce que la solution mère renferme, en poids de

l'huile hydrocarbonée, 1 % à 20 % de polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH et 5 % à 30 % de polymère primaire.

- selon 20 - Compositions la revendication 18 ou 19. ce qu'elles 5 caractérisées en sont obtenues en mélangeant la solution mère avec le bitume ou mélange de bitumes, en opérant à des températures comprises entre 100°C et 230°C, plus particulièrement entre 120°C et 190°C, et sous agitation, puis en maintenant le mélange résultant sous agitation à des températures 10 comprises entre 100°C et 230°C, plus particulièrement entre 120°C et 190°C, pendant une durée au moins égale à 10 minutes, en particulier allant de 10 minutes à former 2 heures, pour un produit de constituant la composition bitume/polymère. 15
- 21 Compositions selon l'une des revendications 1 à 20, caractérisées en ce qu'elles renferment un ou plusieurs additifs non polymères susceptibles de réagir avec les époxy ou COOH du polymère oléfinique portant lesdits groupements, lesdits additifs réactifs 20 étant en particulier des amines, notamment polyamines, primaires ou secondaires, des alcools, notamment polyols, des acides, notamment polyacides, ou encore des sels métalliques, notamment composés de métaux des 25 groupes I, II, III et VIII du Tableau Périodique des Eléments.
  - 22 Compositions selon la revendication 21, caractérisées en ce que la quantité d'additif réactif ou d'additifs réactifs qu'elles renferment, représente 0,01 % à 10 % et de préférence 0,05 % à 5 % du poids du bitume.
  - 23 Application des compositions bitume/polymère selon l'une des revendications 1 à 22, à la production de liants bitume/polymère, lesdits liants consistant en lesdites compositions utilisées telles quelles ou bien étant formés par dilution desdites compositions bitume/polymère par un bitume ou mélange de bitumes ou par une composition bitume/polymère selon l'une des revendications 1 à 22 à teneurs plus faibles en

30

WO 97/43341 PCT/FR97/00811

polymère primaire et en polymère oléfinique à groupements époxy ou COOH, lesquels liants bitume/polymère sont notamment utilisables, directement ou après mise en émulsion aqueuse, à la réalisation de revêtements, notamment revêtements routiers du type enduit superficiel, à la production d'enrobés mis en place à chaud ou à froid, ou encore à la réalisation de revêtements d'étanchéité.

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

lnı	onal	Application No
	T/FR	97/00811

			97/00811
A. CLASS IPC 6	CO8L95/00 CO9D195/00		<u> </u>
B. FIELD:	to International Patent Classification (IPC) or to both national classification (IPC) or to both national classification system followed by cl		
Documenta	tion rearched other than minimum documentation to the extent th	iat such documents are included in the field	is searched
Electronic o	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms use	d)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
А	EP 0 384 254 A (BASF AG) 29 Aug	ust 1990	
A	WO 87 06253 A (J H DIAMOND COMP October 1987 see the whole document	1	
A Furth	FR 1 511 604 A (RAFFESTIN) 18 Appear of the state of the		
<u> </u>	egones of cited documents:	X Patent family members are lister	d in annex.
'A' documer conside 'E' earlier di filing di 'L' documer which ii ratation 'O' documer other m 'P' documer later tha	nt defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance locument but published on or after the international ate.  It which may throw doubts on priority claim(s) or so so that to establish the publication date of another or other special reason (as specified).  In referring to an oral disclosure, use, exhibition or	T later document published after the ir or priority date and not in conflict cited to understand the principle or invention  'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot nivolve an inventive step when the cannot be considered to involve an document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combined with one or ments, such combination being obvining the art.  '&' document member of the same pater.  Date of mailing of the international state of mailing of the international state.	with the application but theory underlying the se claimed invention of focument is taken alone se claimed invention inventive step when the more other such docu- ous to a person skilled int family
Name and ma	ailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswajk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Leroy, A	

Form PCT/ISA/210 [second sheet) [July 1992]

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ation on patent family members

int onal Application No

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0384254 A	29-08-90	NONE	
WO 8706253 A	22-10-87	US 4818367 A	04-04-89
FR 1511604 A	18-04-68	NONE	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Den Internationale No

		/FR	97/00811
A. CLASSI CIB 6	EMENT DE L'OBIET DE L'A JÉMANDE C08L95/00 C09D195/00		
Selon la cia	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	ification nationale et la CIB	
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 6	idon minimale consultée (système de classification suivi des symboles COBL COPD		
	tion consultee autre que la documentation minimale dans la mesure		
Base de dor utilisés)	nnees électronique consultee au cours de la recherche internationale (	nom de la base de donnees, et si cela	est realisable, termes de recherche
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Categone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, des revendications visees
A	EP 0 384 254 A (BASF AG) ,29 Août	1990	
A	WO 87 06253 A (J H DIAMOND COMPAN Octobre 1987 voir le document en entier	Y) 22	1
Α	FR 1 511 604 A (RAFFESTIN) 18 Avr	il 1968	
<u> </u>	la state du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de	brevets sont indiqués en annexe
'A' docume conside 'E' docume ou apre 'L' docume priorité autre ci 'O' docume une exp 'P' docume postène	ent définissant l'état général de la technique, non tre comme particulierement pertinent nt anteneur, mais publié à la date de dépôt international es cette date nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une station ou pour une raison spéciale (elle qu'indiquée) int se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, mais	document ultérieur publié après la date de priorité et n'appartenenar technique pertinent, mais cité pot ou la théone constituant la base ou la théone constituant la base de la comment particulièrement pertine report au document particulièrement pertine ne peut être considèrée comme in lorsque le document est associé à documents de même nature, cette pour une personne du mêter à document qui fait partie de la mêt Date d'expedition du présent rapport.	It pas a l'etat de la  re comprendre le principe  le l'invention revendiquée ne peut  su comme impliquant une activité  at consideré isolement  int l'invention revendiquée  spliquant une activité inventive  un ou plusieurs autres  combinaison étant évidente  me famille de brevets
3	Juillet 1997	2 8. 07	97
Nom et adres	sse postale de l'administration chargee de la recherche internationale Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorise  Leroy, A	

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième (ouille) (juillet 1992)

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux est de familles de brevets

De c Internationale No T/FR 97/00811

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la Date de famille de brevet(s) publicatio			
EP 0384254 A	29-08-90	AUCUN		ſ	
WO 8706253 A	22-10-87	US 4818367 A	04-04-89		
FR 1511604 A	18-04-68	AUCUN			